

NEO-OXYVET (44+44)G/KG ΠΡΟΜΙΓΜΑ ΓΙΑ ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ ΤΡΟΦΗ

Autorizat

- Oxytetracycline hydrochloride
- NEOMYCIN SULFATE

Product identification

Denumirea medicamentului:

NEO-OXYVET (44+44)G/KG ΠΡΟΜΙΓΜΑ ΓΙΑ ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ ΤΡΟΦΗ

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Găină

Curcă

Porc

Calea de administrare:

Administrare orală

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

44.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Disponibile numai în [English](#)
44.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Forma farmaceutică:

Premix pentru furaj medicamentat

Withdrawal period by route of administration:

Administrare orală:

• **Găină**

- Carne și organe. 14 day

να μη χορηγείται σε όρνιθες των οποίων τα αυγά προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

• **Curcă**

- Carne și organe. 14 day

να μη χορηγείται σε ινδόρνιθες των οποίων τα αυγά προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

• **Porc**

- Carne și organe. 5 day

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA56

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Provet S.A.

Marketing authorisation date:

23/11/1992

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Provet S.A.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

22660/10-03-2022/K-0058701

Data modificării statusului autorizației:

10/03/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099473>